

CONGRESO NACIONAL  
CÁMARA DE SENADORES  
SESIONES ORDINARIAS DE 2017  
ORDEN DEL DIA N° 59

Impreso el día 28 de marzo de 2017

SUMARIO

COMISIÓN DE SALUD, CIENCIA Y TECNOLOGÍA Y DE  
PRESUPUESTO Y HACIENDA

Dictamen en el proyecto de ley venido en revisión por el que se establece el marco regulatorio para la investigación médica y científica del uso medicinal de la planta de cannabis y sus derivados. (CD 83/16)

DICTAMEN DE COMISION

Honorable Senado:

Vuestras Comisiones de Salud, Ciencia y Tecnología y de Presupuesto y Hacienda han considerado el proyecto de ley venido en revisión registrado bajo expediente CD.83/16, “sobre investigación médica y científica del uso medicinal de la planta de cannabis y sus derivados”; y se han tenido a la vista los proyectos de ley del señor senador Alfredo Luenzo registrado bajo expediente S.2760/16-“declarando de interés sanitario nacional las acciones tendientes a proteger, promover y mejorar la salud pública de la población mediante el uso científico del cannabis con fines medicinales”; el de la señora senadora Silvina M. Garcia Larraburu y otros registrado bajo expediente S.3060/16-“autorizando el uso de marihuana (cannabis sativa) con fines terapéuticos y científicos en todo el territorio nacional”; y el de la señora senadora Norma H. Durango y el señor senador Ruperto E. Godoy, registrado bajo expediente S-4091/16, “incorporando el Art. 29 quater a la Ley 23.737 –Estupefacientes-, estableciendo lícitas las conductas cuando tengan por objeto la utilización, previa prescripción médica, con fines terapéuticos la especie cannabis” y, por las razones que dará el miembro informante, os aconsejan la aprobación del proyecto de ley venido en revisión CD-83/16.

De acuerdo con lo establecido por el artículo 110 del Reglamento de la Cámara de Senadores, este dictamen pasa directamente al orden del día.

Sala de la comisión, 28 de marzo de 2017.

Silvia B. Elías de Pérez.- Juan M. Abal Medina.- Silvia del Rosario Giacoppo.- Julio C. Cobos.- Jaime Linares.- Néstor P. Brillard Pocard.- Mirtha M. T. Luna.- Juan M. Irrazabal.- María Graciela de la Rosa.- Liliana B. Fellner.- Silvina M. García Larraburu.- Anabel Fernández Sagasti.- Sigrid E. Kunath.- Ana C. Almirón.- Sandra D. Giménez.- María L. Leguizamón.- Virginia M. García.- Cristina Fiore Viñuales.- Alfredo A. Martínez.- Marta Varela.- Pamela F. Verasay.- María E. Labado.- Ángel Rozas.- Guillermo J. Pereyra.- Federico Pinedo.-

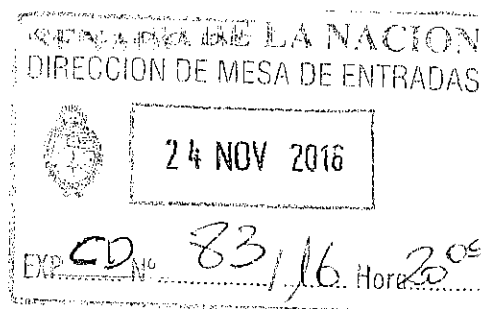
H. Cámara de Diputados de la Nación

Presidencia

2427; 3726; 4795; 5618;

6899 y 6965-D-16

OD 751



Buenos Aires, 23 NOV 2016

Señora Presidenta del H. Senado.

Tengo el honor de dirigirme a la señora Presidenta, comunicándole que esta H. Cámara ha sancionado, en sesión de la fecha, el siguiente proyecto de ley que paso en revisión al H. Senado.

El Senado y Cámara de Diputados, etc.

INVESTIGACIÓN MÉDICA Y CIENTÍFICA  
DEL USO MEDICINAL DE LA PLANTA DE  
CANNABIS Y SUS DERIVADOS

Artículo 1º- *Objeto*. La presente ley tiene por objeto establecer un marco regulatorio para la investigación médica y científica del uso medicinal, terapéutico y/o paliativo del dolor de la planta de *cannabis* y sus derivados, garantizando y promoviendo el cuidado integral de la salud.

Artículo 2º- *Programa*. Créase el Programa Nacional para el Estudio y la Investigación del Uso Medicinal de la Planta de *Cannabis*, sus derivados y tratamientos no convencionales, en la órbita del Ministerio de Salud.

Artículo 3º- *Objetivos*. Son objetivos del programa:



CL

*[Signature]*



*H. Cámara de Diputados de la Nación*

2427; 3726; 4795; 5618;

6899 y 6965-D-16

OD 751

2/.

- a) Empezar acciones de promoción y prevención orientadas a garantizar el derecho a la salud;
- b) Promover medidas de concientización dirigidas a la población en general;
- c) Establecer lineamientos y guías adecuadas de asistencia, tratamiento y accesibilidad;
- d) Garantizar el acceso gratuito al aceite de cáñamo y demás derivados del *cannabis* a toda persona que se incorpore al programa, en las condiciones que establezca la reglamentación;
- e) Desarrollar evidencia científica sobre diferentes alternativas terapéuticas a problemas de salud, que no abordan los tratamientos médicos convencionales;
- f) Investigar los fines terapéuticos y científicos de la planta de *cannabis* y sus derivados en la terapéutica humana;
- g) Comprobar la eficacia de la intervención estudiada, o recoger datos sobre sus propiedades y el impacto en el organismo humano;
- h) Establecer la eficacia para cada indicación terapéutica, que permita el uso adecuado y la universalización del acceso al tratamiento;
- i) Conocer los efectos secundarios del uso medicinal de la planta de *cannabis* y sus derivados, y establecer la seguridad y las limitaciones para su uso, promoviendo el cuidado de la población en su conjunto;
- j) Propiciar la participación e incorporación voluntaria de los pacientes que presenten las patologías que la autoridad de aplicación determine y/o el profesional médico de hospital público indique, y de sus familiares, quienes podrán aportar su experiencia,





H. Cámara de Diputados de la Nación

2427; 3726; 4795; 5618;

6899 y 6965-D-16

OD 751

3/.

conocimiento empírico, vivencias y métodos utilizados para su autocuidado;

- k) Proveer asesoramiento, cobertura adecuada y completo seguimiento del tratamiento a la población afectada que participe del programa;
- l) Contribuir a la capacitación continua de profesionales de la salud en todo lo referente al cuidado integral de las personas que presentan las patologías involucradas, a la mejora de su calidad de vida, y al uso medicinal de la planta de *cannabis* y sus derivados.

Artículo 4º – *Autoridad de aplicación.* La autoridad de aplicación debe ser determinada por el Poder Ejecutivo en el ámbito del Ministerio de Salud de la Nación.

Se encontrará autorizada a investigar y/o supervisar la investigación con fines médicos y científicos de las propiedades de la planta de *cannabis* y sus derivados.

Artículo 5º- La autoridad de aplicación, en coordinación con organismos públicos nacionales, provinciales y de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, debe promover la aplicación de la presente ley en el ámbito de las provincias y de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Podrá articular acciones y firmar convenios con instituciones académico científicas, organismos públicos y organizaciones no gubernamentales.





H. Cámara de Diputados de la Nación

2427; 3726; 4795; 5618;

6899 y 6965-D-16

OD 751

4/.

Artículo 6º- La autoridad de aplicación tiene la facultad de realizar todas las acciones requeridas para garantizar el aprovisionamiento de los insumos necesarios a efectos de llevar a cabo los estudios científicos y médicos de la planta de *cannabis* con fines medicinales en el marco del programa, sea a través de la importación o de la producción por parte del Estado nacional. A tal fin, la autoridad de aplicación podrá autorizar el cultivo de *cannabis* por parte del Conicet e INTA con fines de investigación médica y/o científica, así como para elaborar la sustancia para el tratamiento que suministrará el programa. En todos los casos, se priorizará y fomentará la producción a través de los laboratorios públicos nucleados en la ANLAP.

Artículo 7º- La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) permitirá la importación de aceite de *cannabis* y sus derivados, cuando sea requerida por pacientes que presenten las patologías contempladas en el programa y cuenten con la indicación médica pertinente. La provisión será gratuita para quienes se encuentren incorporados al programa.

Artículo 8º- *Registro*. Créase en el ámbito del Ministerio de Salud de la Nación un registro nacional voluntario a los fines de autorizar en virtud de lo dispuesto por el artículo 5º de la ley 23.737 la inscripción de los pacientes y familiares de pacientes que, presentando las patologías incluidas en la reglamentación y/o prescriptas por médicos de hospitales públicos, sean usuarios de aceite de cáñamo y otros derivados de la planta de *cannabis*, con el resguardo de protección de confidencialidad de datos personales.



*[Handwritten signature]*



*H. Cámara de Diputados de la Nación*

2427; 3726; 4795; 5618;

6899 y 6965-D-16

OD 751

5/.

Artículo 9º.- *Consejo Consultivo.* Créase un Consejo Consultivo Honorario, que estará integrado por instituciones, asociaciones, organizaciones no gubernamentales y profesionales del sector público y privado que intervengan y articulen acciones en el marco de la presente ley. Las instituciones que lo integren deberán acreditar que actúan sin patrocinio comercial ni otros conflictos de intereses que afecten la transparencia y buena fe de su participación.

Artículo 10.- El Estado nacional impulsará a través de los laboratorios de Producción Pública de Medicamentos nucleados en ANLAP, creada por la ley 27.113 y en cumplimiento de la ley 26.688, la producción pública de *cannabis* en todas sus variedades y su eventual industrialización en cantidades suficientes para su uso exclusivamente medicinal, terapéutico y de investigación.

Artículo 11.- El Poder Ejecutivo nacional, a través de la autoridad de aplicación, dispondrá en la reglamentación de la presente las previsiones presupuestarias necesarias para su cumplimiento, las que podrán integrarse con los siguientes recursos:

- a) Las sumas que anualmente le asigne el Presupuesto General de la Nación a la autoridad de aplicación;
- b) Todo otro ingreso que derive de la gestión de la autoridad de aplicación;
- c) Las subvenciones, donaciones, legados, aportes y transferencias de otras reparticiones o de personas físicas o jurídicas, de organismos nacionales y/o internacionales;







*H. Cámara de Diputados de la Nación*

2427; 3726; 4795; 5618;

6899 y 6965-D-16

OD 751

6/.

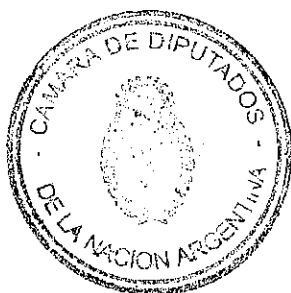
- d) Los intereses y rentas de los bienes que posea;
- e) Los recursos que fijen leyes especiales;
- f) Los recursos no utilizados, provenientes de ejercicios anteriores.

Artículo 12.- *Adhesión.* Invítase a las provincias y a la Ciudad Autónoma de Buenos Aires a adherir a la presente ley, a los efectos de incorporarse al programa, en el marco de los convenios que se celebren con la autoridad de aplicación.

Artículo 13.- *Reglamentación.* La autoridad de aplicación debe reglamentar la presente ley dentro de un plazo no mayor a sesenta (60) días desde su publicación en el Boletín Oficial.

Artículo 14.- Comuníquese al Poder Ejecutivo nacional.

Saludo a usted muy atentamente.





**\* VERSION PRELIMINAR SUSCEPTIBLE DE CORRECCION UNA VEZ CONFRONTADO CON EL ORIGINAL IMPRESO**